

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international

OMP

DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets ⁵ :		(11) Numéro de publication internationale: WO 99/25326
A61K 9/70, 7/48	A1	(43) Date de publication internationale: 27 mai 1999 (27.05.99)
(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR	98/024	00 (81) Etats désignés: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE.
(22) Date de dépôt international: 10 novembre 1998 (10.11.9	(8) GH, GM, HR, HÜ, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL.
(30) Données relatives à la priorité: 97/14242 13 novembre 1997 (13.11.99	7) F	TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR,
(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): RATOIRES LAVIPHARM (S.A.) [FR/FR]; 23, a Neuilly, F-75116 Paris (FR).		O- IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF,
(72) Inventeur; et (75) Inventeur/Déposant (US seulement): FOTINOS [GR/GR]; 18A J. Statha, GR-106 72 Athens (GR)		Publiée Avec rapport de recherche internationale.
(74) Mandataire: BREESE-MAJEROWICZ; 3, avenue de F-75001 Paris (FR).	l'Opéi	ra,
(54) Title: PROLAMIN-PLANT POLAR LIPID COMBI	NATIC	ON, PREPARATION METHOD AND APPLICATIONS
(54) Titro: ASSOCIATION PROLAMINES LIBIDES DO	N A IDE	WEGETALIV CON PROCEDE DE PREDADATION ET CUCADRIL

- (54) Titre: ASSOCIATION PROLAMINES-LIPIDES POLAIRES VEGETAUX, SON PROCEDE DE PREPARATION ET SES APPLI-CATIONS
- (57) Abstract

The invention concerns a prolamin-plant polar lipid combination in which the prolamin and plant polar lipid constituents are present in protonous such that stable films can be obtained by said combination which is preferably in the form of a hydro-alcoholic gel comprising: 20-40 w/w % of prolamins, preferably gliadin; 0.1-5 w/w % of ceramides, preferably wheat ceramides, hydro-ethanicin (35 to 80°) qs 100 %. Said combination can be used for preparing films, patches, aerosols to be used for releasing active substances such as therapeutic and cosmetic agents.

(57) Abrégé

L'invention foumit une association prolamines-lipides polaires végétaux dans laquelle les composants prolamines et lipides polaires végétaux ont présents dans des proportions telles que des pellicules stables puissent ûtre obteunes avec cette association qui est de préférence ce sons la forme d'un gel hydro-alcoolique comprenant: 20-40 % p/p de prolamines, de préférence de gliadine; 0.1-5 % p/p de céramides, de préférence de céramides de lés solution hydro-chanonique (35 à 80°) que 100%. Cette association peut être utilisée pour préparer des pellicules, des pachs, des aérosols destinés à être utilisés dans la délivrance de substances actives telles que des agents commédiques.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie	
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaguie	
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal	
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland	
AZ	Azerbaïdjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad	
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo	
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan	
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan	
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie	
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago	
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine	
BR	Brésil	IL	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda	
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique	
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan	
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam	
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie	
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	ZW	Zimbabwe	
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande			
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne			
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal			
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie			
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie			

SD Soudan

SE Suède

SG Singapour

DE Allemagne

DK Danemark

EE Estonie LI

LK LR Sri Lanka

Liechtenstein

Libéria

WO 99/25326 PCT/FR98/02400

Association prolamines-lipides polaires végétaux, son procédé de préparation et ses applications.

La présente invention concerne une association de 5 protéines végétales et de lipides polaires végétaux, de préférence une association de protéines de céréales et de lipides polaires de céréales et de lipides polaires de céréales et de lipides polaires de blé, destinée à être utilisée dans la délivrance de 10 substances actives comprenant des agents thérapeutiques et des agents cosmétiques, à des êtres humains.

Des systèmes supports ou vecteurs pour différentes substances actives incluant des médicaments, des hormones, des peptides, des glycopeptides, des facteurs de croissance et similaires, sont bien connus dans la technique pour être faits de polymères synthétiques.

De tels systèmes particulièrement employés pour délivrer des agents actifs à la peau pour sa protection et son renouvellement, ou à une blessure pour la cicatriser et pour l'hémostase, ou encore sous forme d'un dispositif pour l'administration dermique, transdermique, mucosique et transmucosique, devraient satisfaire à des exigences telles que:

- être non toxiques,

15

20

- 25 ne pas interrompre la délivrance d'une substance active au site d'application et
 - ne pas interférer avec la vitesse de libération de la substance active.
 - ne pas provoquer d'irritation.
- 30 être enlevés facilement sans inconfort, lorsque cela est nécessaire,
 - ne pas se détériorer, s'arracher ou se relâcher pendant la durée d'application, et
- de plus, ne pas laisser un résidu lorsqu'on les 35 enlève, en particulier lorsqu'ils sont appliqués sur la peau.

Des polymères naturels, à savoir le collagène et la gélatine, ont également été utilisé comme agents

WO 99/25326 2 PCT/FR98/02400

d'encapsulation, vecteur, agents de support, dispensateurs, etc, pour délivrer des agents actifs.

Le collagène qui est un polymère biodégradable trouvé chez l'homme, a été utilisés pour la préparation d'un patch employé en chirurgie viscérale comme divulgué dans l'US 5,201,745, la préparation d'un pad ou bandage pour favoriser l'hémostase, traîter les tissus traumatisés ou accélérer la suture des tissus comme enseigné dans le WO-A-93/10/31.

De façon similaire, des membranes de collagène ont été utilisées pour délivrer des substances actives comme divulgué dans l'EP-A-0 621 044, tandis que des pellicules ou films de collagène ont été proposés pour améliorer la délivrance contrôlée de médicaments comme décrit dans le WO-A-95/28864 et l'EP-A-0 518 697.

10

15

20

25

30

35

La chitine qui est un autre biopolymère abondant dans les crustacés, a été proposée pour obtenir l'hémostase comme divulgué dans l'US 4,394,373 et pour la préparation de bandages de la cornée et de lentilles de contact dans l'EP-A-0 486 294. La chitine et le chitosan qui est son produit de désacétylation, ont été proposés pour la préparation de formulations à libération contrôlée ou prolongée comme décrit dans l'EP-A-0 187 703.

En général, les polymères d'origine naturelle tels que ceux donnés ci-dessus, ne peuvent pas être considérés comme dépourvus de tout effet indésirable, en particulier ceux qui sont associés à 1'induction d'une immunitaire. Par exemple, l'antigénicité du collagène dépend principalement de l'espèce animale, de sorte qu'il y a toujours besoin de méthodes de traitement sophistiquées qui pourraient fournir un collagène moins antigénique. De façon similaire, les produits des coquilles marines sont aussi impliqués dans l'induction d'allergie chez les humains. De plus, une démonstration récente relate la transmission aux humains de maladies ayant surtout pour origine des espèces animales, après utilisation/consommation de produits animaux.

Par conséquent, il existe un besoin de disposer d'un polymère naturel pur et sûr dépourvu de toute propriété

WO 99/25326 3 PCT/FR98/02400

antigénique, qui puisse en outre être utilisé comme système vecteur pour des composés actifs.

La présente invention utilise un tel polymère naturel sous forme d'une nouvelle association de protéines et de lipides polaires, tous d'origine végétale, de préférence, une association de protéines de céréales et de lipides polaires végétaux et de préférence encore une association de prolaimines et de lipides polaires de céréales.

De plus, l'invention concerne l'utilisation d'une 10 telle association comme système vecteur sous forme d'une pellicule ou d'un patch pour l'application dermique (topique), transdermique, mucosique, transmucosique et aussi pour la cicatrisation et la protection de la peau, la cicatrisation et l'hémostase des blessures.

L'invention concerne également un système vecteur sous forme d'une pellicule ou d'un patch comprenant en outre des composés actifs et d'autres additifs qui optimisent les propriétés du système.

1.5

30

L'invention concerne principalement l'utilisation d'un polymère naturel, de préférence fait d'une protéine de type prolamine provenant du maïs ou du blé, c'est-à-dire la zéine ou la gliadine, respectivement. Dans la présente invention, la gliadine est préférée mais on n'envisage pas de limitation en ce qui concerne l'utilisation d'autres prolamines ou d'un mélance de celles-ci.

L'invention concerne également l'utilisation de lipides polaires d'origine végétale, de préférence l'utilisation de céramides végétaux ou de compositions de lipides polaires riches en céramides végétaux. Dans la présente invention les céramides végétaux et en particulier les céramides de céréales (glycosylés ou non, ou un mélange de ceux-ci) sont préférés mais on n'envisage pas de limitation en ce qui concerne l'utilisation d'autres lipides végétaux ou d'un mélange de ceux-ci.

35 L'invention concerne aussi l'utilisation d'une fraction de gliadines particulière, choisie de manière à optimiser les propriétés physicochimiques dudit polymère et WO 99/25326 4 PCT/FR98/02400

en outre à améliorer son efficacité en tant que système vecteur.

L'invention concerne de préférence une nouvelle association gliadine-céramides végétaux utilisée comme système vecteur pour la délivrance de substances actives à des êtres humains par administration dermique, transdermique, mucosique et transmucosique et également comme système vecteur pour la protection et la cicatrisation de la peau, la cicatrisation et l'hémostase des blessures.

10 L'expression "substances actives" telle qu'utilisée ici comprend tout agent thérapeutique ou cosmétique.

De plus, l'expression "agent thérapeutique" telle qu'utilisée ici comprend tout composé non organique ou organique sans limitation, avec tant des propriétés hydrophiles qu'hydrophobes, connus dans la technique pour être utilisés pour le traitement de certains troubles.

15

20

25

30

35

De plus, l'expression "agent cosmétique" telle qu'utilisée ici, comprend tout composé connu dans la technique pour être utilisé pour améliorer l'apparence de la peau.

L'invention concerne encore un système vecteur sous forme d'une pellicule ou d'un patch adapté/ajusté sous des formes et des tailles multiples convenant pour son application sur un site choisi. L'expression "site choisi" telle qu'utilisée ici signifie toute partie de la peau ou de la mucueuse.

L'invention concerne encore une association prolamines-lipides polaires végétaux, plus particulièrement une association gliadine-céramides de céréales sous la forme d'une pellicule ou d'un patch utilisé comme système vecteur de médicaments, capable d'administrer les substances actives par voie systémique ou topique.

Les expressions "voie systémique" et "voie topique" telles qu'utilisées ici, signifient que les substances actives atteindront ou non la circulation systémique, respectivement.

L'invention concerne encore une association prolamines-lipides polaires de céréales, plus

WO 99/25326 5 PCT/FR98/02400

particulièrement une association gliadine-céramides de céréales, en particulier sous forme d'un patch, pour l'application directe sur la peau.

L'invention concerne encore une association prolamines-lipides polaires de céréales, plus particulièrement une association gliadine-céramides de céréales, en particulier sous forme d'un patch dans lequel ladite association est mise en sandwich entre une pellicule de renforcement et une couche amovible.

10 L'invention concerne encore une association prolamines-lipides polaires de céréales, plus particulièrement une association gliadine-céramides céréales, en particulier sous la forme d'une pellicule, dont la formation est effectuée in situ sur la peau ou par un 15 processus approprié.

L'invention concerne aussi une association prolamines-lipides polaires de céréales plus particulièrement une association gliadine-céramides de céréales, sous forme d'une pellicule ou d'un patch utilisé comme système vecteur de médicaments appliqué, sans limitation à ces applications, pour la délivrance transdermique de médicaments, ou la délivrance d'agents cosmétiquement actifs, ou la délivrance d'agents topiquement actifs tels que ceux pour traiter les maladies du derme et des ongles et les agents soulageant la douleur tels que ceux pour le traitement de l'arthrite, ou pour délivrer des agents à activité buccale tels que ceux qui sont appliqués avant et après les opérations dentaires, pour l'hygiène dentaire et pour le traitement systémique de différentes maladies à travers la muqueuse buccale ou la délivrance d'agents actifs à travers la muqueuse vaginale,

20

25

30

nasale et oculaire.

L'invention concerne encore une association prolamines-lipides polaires de céréales, plus particulièrement une association gliadine-céramides 35 céréales sous forme d'une pellicule ou d'un patch utilisé système vecteur de médicaments appliqués, limitation, à la délivrance de médicaments pour la protection WO 99/25326 6 PCT/FR98/02400

et la cicatrisation de la peau, la cicatrisation et l'hémostase des blessures.

L'invention concerne aussi une association prolamines-lipides polaires de céréales. plus particulièrement une association gliadine-céramides céréales sous forme d'une pellicule ou d'un patch pour la délivrance topique ou transdermique de médicaments, qui est facilement produite et est stable pendant une longueur de temps souhaitée et sûre pour être portée par des êtres humains.

10

25

30

Le terme "stable" tel qu'utilisé ici signifie que, pendant la conservation, toutes les modifications chimiques qui pourraient avoir lieu n'affecteront pas son efficacité thérapeutique avant l'expiration d'une durée prédéterminée.

15 Le terme "sûre" tel qu'utilisé ici, signifie qu'aucun effet indésirable n'est induit lorsqu'elle est appliquée à des êtres humains.

Les figures 1 à 6 représentant différents types de patchs qui peuvent comprendre l'association prolamines20 lipides polaires végétaux selon la présente invention, sont décrites plus loin, en relation avec une forme de réalisation de l'invention.

Les figures 7a et 7b montrent un ensemble de patchs circulaires dans un format qui convient à une utilisation prolongée par le patient.

La figure 7a montre les lignes de perforation 9 gravées au milieu de l'espace des dispositifs, alors que les lignes de découpage 8 sont gravées horizontalement. Une plaquette rigide forme la doublure amovible, la dispersion de gliadine et de ceramides forme la matrice adhésive et la couche de renforcement est formée d'un matériau flexible. Un protocole de traitement pourrait comprendre l'utilisation en tandem de tous les patchs.

La figure 7b montre un ensemble de patchs circulaires

35 dans lequel la doublure amovible est couchée par gravure au

moyen d'une couche adhésive synthétique 4b de

DuroTak 72-8661.

5

10

1.5

Selon l'un de ses aspects, la présente invention fournit une association prolamines-lipides polaires végétaux, dans laquelle les composants prolamines et lipides polaires végétaux sont présents dans des proportions telles que des pelliculles stables puissent être obtenues avec cette association.

Les prolamines sont des protéines de réserve des céréales dont les polypeptides sont solubles dans des solutions hydro-alcooliques (n-propanol à 50-60% ou éthanol à 60-90%). Ces protéines se trouvent en abondance dans les céréales. Elles sont hydrophobes et se lient aux lipides et peuvent également interagir avec des molécules hydrophiles. Farmi les prolamines les plus courantes, se trouvent les gliadines du blé, les zéines du mais, et les hordéines de l'avoine. Elles sont riches en glutamine et proline, et contiennent une faible proportion d'acides aminés basiques. Toutes ces protéines présentent un degré élevé d'homologie de sécuence.

Des informations importantes existent dans 20 littérature en ce qui concerne les applications de telles protéines. Par exemple, des revêtements de prolamines pour les granulés, les comprimés, les agents nutritifs, etc, sont divulgués dans 1'US-A-5,160,742, 1'US-A-5, 182, 130. l'EP-A-0 090 559, le WO-A-96/21462 and le WO-A-93/12771. De 25 plus, des pellicules de prolamines ont été utilisées dans des formulations de médicaments à libération prolongée contrôlée comme décrit dans l'US-A-4,137,300 et par Stella et al. dans Int. J. Pharmaceutics 121, 117-121, 1995.

Dans la présente invention, la gliadine qui provient 30 du blé est préférée mais d'autres prolamines, sans limitation, ou des mélanges de celles-ci peuvent être utilisés.

Les lipides polaires de céréales tels qu'extraits des céréales comprennent des glycolipides, des phospholipides, 35 des sphingolipides connus en tant que céramides et glycosylcéramides, et de faibles quantités de protéines et de lipides apolaires. WO 99/25326 8 PCT/FR98/02400

Selon un mode de réalisation préféré, l'invention fournit une formulation de gel hydro-alcoolique qui a la composition suivante :

- prolamines : de 20 à 40% p/p ;

5

10

15

20

25

35

- lipides polaires végétaux : de 0,1 à 5% p/p ;
- solution hydro-éthanolique (35 à 80°) : gsp 100%.

Selon un mode de réalisation plus préféré, les prolamines sont des prolamines de blé, à savoir des gliadines.

Le terme "gliadine" tel qu'utilisé dans la technique, représente un mélange de protéines de masse relativement faible, classées en quatre groupes, en tant que γand ω-gliadines selon leur électrophorétique, c'est-à-dire en tant que protéines migrant rapidement à lentement. Les gliadines sont riches en acides aminés glutamine et proline mais contiennent des quantités đe lysine, méthionine et tryptophane. particulier, la w-gliadine contient la quantité la plus élevée de glutamine et de proline, tout en étant pauvre en acides aminés contenant du soufre tels que la méthionine et la cystéine.

Les gliadines en solution, et en particulier en solution hydro-alcoolique, présentent une configuration qui facilite les interactions avec tant les molécules hydrophobes que les molécules hydrophiles. De plus, les gliadines forment une solution visqueuse qui par traitement, peut être transformée en une pellicule. De plus, une pellicule sèche de gliadine retrouve ses propriétés élastomères par hydratation.

Les gliadines, sous forme d'une pellicule, ont déjà 30 été proposées comme vecteurs ou supports pour la délivrance contrôlée ou prolongée de médicaments.

Selon un mode de réalisation particulièrement préféré, les prolamines de blé ou gliadines utilisées dans la présente invention, sous forme d'une poudre beige, ont la composition suivante (p/p)

- prolamines : 75 à 90% ;
- lipides : l à 4% ;

- sucres : 3 à 6% ;
- cendres contenant du soufre : 2 à 5% ;
- humidité : 5 à 10%.

15

20

Selon un autre mode préféré de réalisation, les 5 lipides polaires végétaux contiennent une proportion élevée céramides et de glycosylcéramides, ci-après "(glycosyl)céramides" et sont de préférence sous forme de produits extraits d'une fraction de céréales, de préférence une fraction de blé, ayant des concentrations élevées en 10 (glycosyl)céramides et glycolipides, et enrichies (glycosyl)céramides par purification (FR-A-91 06336; WO-A-92/21321).

La présence d'une forte proportion de (glycosyl) céramides est avantageuse du fait que les céramides (glycosylés ou non) sont des composants de la membrane cellulaire qui contribuent aux fonctions cellulaires. On les a trouvés dans la peau et dans d'autres organes vitaux dans le corps humain. De façon similaire, les céramides (glycosylés ou non) ont été isolés de plantes telles que le blé, les épinards, le riz, le soja et le millet.

Par exemple, la structure chimique d'un céramide glycosylé est constituée d'un acide gras, d'une longue base aliphatique telle que la sphingosine ou la phytosphingosine, et d'une partie sucre tel que le glucose. L'acide gras est lié à la base aliphatique par une liaison amide, tandis que la partie sucre est liée à la base aliphatique par une liaison glycosidique. Les céramides sont dépourvus de partie sucre.

Des études récentes sur l'évaluation des propriétés 30 des (glycosyl)céramides et en particulier sur les céramides végétaux ont montré que ces composés

- ne sont pas cytotoxiques du fait qu'ils n'inhibent pas la prolifération cellulaire,
- sont des agents hautement humidifiants pour 35 l'épiderme de la peau.

Ils présentent aussi

- un effet antiradicalaire,

WO 99/25326 10 PCT/FR98/02400

- un effet anti-élastase du fait qu'ils protègent la génération de fibres élastiques et de collagène pour le tissu conjonctif comme décrit par Bizot-Foulon V. et al. dans Int. J. Cosmetic Science 17, 255-264, 1995.

Le potentiel des céramides et en particulier des céramides végétaux pour pénétrer l'épiderme a été examiné tant dans des études in vivo qu'in vitro en utilisant des échantillons de peau de cadavres et de la peau régénérée expérimentalement. Les résultats ont indiqué que l'on trouvait des céramides depuis l'épiderme jusqu'à la couche basale et en particulier dans l'espace intracellulaire entre les kératinocytes, alors qu'ils ne présentaient aucun passage systémique.

Une autre propriété des (glycosyl)céramides qui est 15 d'un intérêt particulier dans la présente invention concerne leurs propriétés de vecteur ou support en augmentant la biodisponibilité des composés actifs pour l'épiderme.

Un produit purifié riche en (glycosyl)céramides, préparé à partir de blé et utilisé de préférence selon la 20 présente invention, est sous la forme d'une poudre beige et a la composition suivante (p/p) :

- lipides polaires (glycolipides + phospholipides + céramides + glycosylcéramides) : 70 à 85%;
 - protéines : 4 à 7% ;
 - lipides apolaires : 5 à 15% ;
 - humidité : 1 à 3%.

25

30

Les extraits de céramides végétaux sont essentiellement composés de glycosylcéramides et de céramides tels que définis ci-dessus, la partie sphingosine étant une partie phytosphingosine.

Selon un autre mode de réalisation préféré de la présente invention, la formulation de gel hydro-alcoolique a la composition suivante :

- prolamines de blé : environ 31% p/p ;
- 35 lipides polaires de blé : environ 1.3% p/p ;
 - solution hydro-éthanolique (50°):qsp 100%.

Selon un autre de ses aspects, l'invention fournit un procédé pour la préparation de la formulation de gel hydro-

alcoolique décrite ci-dessus, lequel procédé comprend les étapes consistant à :

- chauffer une solution hydro-éthanolique à une température de 42 à $48\,^{\circ}\text{C}$;
- ajouter à cette solution la quantité correspondante de poudre de prolamines, en petites portions, sous agitation vigoureuse jusqu'à obtention d'une dispersion homogène;

5

15

20

25

- ajouter à cette dispersion la quantité correspondante de lipides polaires végétaux, éventuellement
 avec les additifs;
 - agiter la dispersion à une température de 42 à 48°C pendant 20 à 40 minutes ; et
 - laisser le mélange refroidir à la température ambiante sous agitation ${\tt mod\acute{e}r\acute{e}e}$.

L'association prolamines-lipides polaires végétaux (ci-après "association") sous la forme d'une pellicule ou d'un patch comme proposé dans la présente invention peut être produite sous des formes et des épaisseurs variées, selon le site de la peau/muqueuse sur lequel elle doit être appliquée et le type de traitement à utiliser.

Dans des modes préférés de réalisation de cette invention, l'association peut en outre comprendre des agents plastifiants qui peuvent améliorer les élastomères/viscoélastiques des prolamines, et des agents actifs connus dans la technique pour être utilisés pour l'administration dermique, transdermique. mucosique transmucosique et aussi pour la cicatrisation la protection de la peau, la cicatrisation et l'hémostase des blessures.

Dans les autres modes de réalisation préférés de cette invention, l'association peut être produite sous forme d'une pellicule en utilisant un applicateur d'aérosols, ou une bille telle que celles employées dans l'application d'un déodorant, la pellicule étant formée sur la peau lorsque la solution hydroalcoolique s'évapore, ou en variante par préfabrication avant son application.

Dans un autre mode de réalisation de la présente invention, le patch contenant l'association tel que

WO 99/25326 12 PCT/FR98/02400

représenté à la figure 1, comprend l'association sous forme d'une couche 1 qui est insérée entre une pellicule de renforcement 2 et une couche amovible 3. La pellicule de renforcement 2 pourrait être stratifiée initialement avec une mince couche d'adhésif synthétique 4, comme représenté à la figure 2, ce qui facilite le dépôt d'une couche d'association similaire, le coulage d'une couche De facon d'association peut être effectué à travers un adhesif périphérique 4a comme montré à la figure 3. De plus, couche amovible 3 pourrait aussi être stratifiée avec une mince couche d'adhésif synthétique 5 ou une membrane poreuse 6 comme présenté sur les figures 4 et 5, respectivement, l'adhésif synthétique 5 venant directement en contact avec la zone d'application choisie, après que la couche amovible 3 ait été arrachée.

10

15

20

25

30

35

Dans encore un autre mode de réalisation de la présente invention, l'association peut être mise sous forme d'un système multi-couche 1-7, contenant différentes concentrations d'agents actifs pour agir comme système de gradient pour optimiser l'efficacité du patch, comme illustré à la figure 6.

Dans d'autres modes de réalisation de la présente invention, les patchs montrés aux figures 1 et 2 peuvent être préparés sans couche amovible 3.

La couche de pellicule de renforcement peut être faite de matériau plastique, sous forme de tissu, tissé ou non tissé, poreux ou occlusif. De préférence, la pellicule de renforcement est toujours "apte à respirer", pour les applications comprenant la protection et la cicatrisation de la peau, la cicatrisation et l'hémostase des blessures.

La pellicule de renforcement peut être en tout matériau convenable connu dans la technique tel que du papier; de la cellophane ; des pellicules de plastique tel que du polyéthylène, polyester, polyuréthane, du poly(chlorure) de vinyle et du polyamide; des tissus et feuilles métalliques qui sont imperméables et ne réagissent pas avec les substances actives présentes dans la couche d'association. La pellicule de renforcement peut être

composite. transparente, opaque ou couleur chair, aluminisée, ou avoir une combinaison de ces propriétés avec une épaisseur allant de 1 à 5 mils (1/1000 de pouce) (environ 25 à 130 μm) et peut être formée de tout matériau choisi parmi le CoTran™ 9720 (3M), le Saranex® (Dow Chemicals), une pellicule de polyester couleur chair Multilame 1009 (3M) ou tout autre matériau reconnu dans la technique comme ayant les propriétés souhaitables.

La couche amovible est placée contre la surface de la couche d'association, sur la surface opposée à la pellicule de renforcement. La couche amovible peut être faite de matériau imperméable à toute substance présente dans couche d'association et est facilement enlevée l'utilisation. La couche facilement enlevable peut être faite de matériaux tels que du poly(chlorure) de vinyle, polyester, du chlorure de polyvinylidène, du polystyrène, du polyéthylène, du papier etc. revêtu ou non d'un adhésif ou d'une membrane.

10

15

20

30

De préférence, la couche amovible est faite d'une pellicule de polystyrène à impact élevé, naturel (code de qualité : 10106) commercialisé par REXAM Release ou d'une pellicule de polyester siliconé commercialisé par REXAM Release. L'épaisseur de la couche facilement retirable est habituellement dans la gamme de 3 à 10 mils (environ 76 à 2.5 250 um).

pour revêtir la Les membranes utilisées couche amovible stratifiée avec une mince couche d'adhésif synthétique peuvent être microporeuses ou semiperméables. Ces membranes peuvent être faites d'une pellicule de polyéthylène microporeuse ou d'une pellicule d'acétate d'éthylène-vinyle. De préférence, les membranes sont faites de CoTran® 9711 et CoTran® 9702 commercialisés par 3M.

Les agents thérapeutiques incorporés dans la couche d'association peuvent être différents agents hydrophiles et 35 hydrophobes de toute catégorie therapeutique utilisée pour le traitement syst_mique ou topique, tels que des antimicrobiens comme la pénicilline, la tétracycline, l'érythomycine et similaires, des analgésiques tels que la morphine. la WO 99/25326 14 PCT/FR98/02400

mépiridine et similaires, des antipyrétiques et des agents anti-inflammatoires tels que les salicylates, des dérivés d'indole et similaires, des antispasmodiques comme scopolamine, l'atropine et similaires, des agents hormonaux tels que la cortisone, le cortisol, la calcitonine et similaires, des anesthésiques locaux tels que la procaïne, la lidocaïne, la xylocaïne et similaires, des médicaments sympathomimétiques tels que l'épinéphrine, l'amphétamine et similaires, des agents antiparasitaires tels le métronidazole, le fenthion, le cythicate et similaires, des médicaments hypoglycémiques tels que l'insuline et dérivés d'insuline et similaires, des agents anti-acné tels que l'acide salicylique, le peroxyde de benzoyle, l'acide rétinoïque et similaires, des agents nutritionnels tels que 15 des vitamines, des acides aminés essentiels, des graisses essentielles et similaires, et d'autres agents actifs bénéfiques.

Les agents cosmétiques incorporés dans la couche d'association peuvent être tout agent choisi parmi les agents anti-hyperpigmentation, anti-taches, anti-vieillissement, pour le contour des yeux, ammincissants, anti-cellulite, anti-irritants adoucissants ou solaires, pour rafermir et étirer la peau, anti-élastase et anti-collagénase, des agents éliminant les radicaux libres, des séborégulateurs, des 25 hydratants, et des produits spécifiques AHA (α-hydroxy acides) et similaires, des vitamines et d'autres agents actifs bénéficues.

Les agents actifs utilisés pour la protection et le renouvellement de la peau, la cicatrisation et l'hémostase des blessures peuvent être des anti-microbiens tels que la pénicilline, la tétracycline, l'érythromycine et similaires, des agents anti-inflammatoires tels que les salicylates, des dérivés d'indole et similaires, des agents hémostatiques tels que des phospolipides chargés négativement, des substances particulaires (kaolin) et similaires, des agents de croissance de la peau tels que des inhibiteurs de collagénase et similaires, des agents de cicatrisation des blessures tels que l'iodure de povidone, l'acide hyaluronique, et ses

30

5

10

20

25

30

35

dérivés, l'huile de mastichinum provenant de Pistachia lentiscus var, Chia et similires, et tout autre composé connu dans la technique et considéré efficace pour le traitement des états mentionnés ci-dessus.

Lorsque cela est approprié, le système vecteur ou support de l'association n'est pas transformé en une pellicule mais la formation de la pellicule est effectuée directement sur le site de la peau. Par conséquent, le système vecteur ou support de l'association en solution contenant toutes les substances actives et d'autres additifs est pulvérisé sur la peau et la pellicule est formée après évaporation des solvants.

Avant l'application de la pellicule ou du patch d'association de l'invention sur un site de la peau, la peau l5 doit être hydratée en utilisant de la solution saline normale ou de l'eau pour injection de sorte que le pouvoir d'adhésion de l'association soit restauré. Dans le cas des blessures, et en particulier des blessures exsudantes, il n'est pas nécessaire d'hydrater.

Dans la présente invention, le système vecteur ou support de l'association, sous forme d'une pellicule ou d'un patch, est finalement stérilisé en utilisant des techniques de radiation gamma comme décrit par les pharmacopées US et européennes.

Dans un autre mode de réalisation de la présente invention, la pellicule d'association peut être pliée et encapsulée dans une capsule dure pour la délivrance orale contrôlée de médicaments.

Les compositions de la présente invention peuvent aussi comprendre d'autres agents pharmaceutiquement acceptables tels que des solvants, des anti-oxydants, des plastifiants, des solubilisants, des agents favorisant la perméation à travers la peau, des humidifiants, des conservateurs, etc, connus dans la technique, de manière à améliorer les propriétés du système support ou vecteur introduit dans la présente invention.

Dans les modes de réalisation nouveaux et utiles qui viennent d'être décrits, le procédé pour préparer une

WO 99/25326 16 PCT/FR98/02400

pellicule ou un patch contenant l'association comprend le mélange des substances actives et des autres additifs avec l'association, celle-ci étant de préférence sous forme d'un gel. Dans le cas de la préparation d'un patch, dans un mode de réalisation préféré, le mélange est coulé sur une couche de polystyrène puis le système est stratifié sur une couche de polyester siliconé, revêtue au préalable d'une mince couche d'un adhésif acrylique.

L'invention n'est que simplement illustrée par les exemples qui suivent qui ne doivent pas être considérés comme limitant sa portée, étant donné que ces exemples et d'autres équivalents de ceux-ci apparaîtront aux hommes du métier à la lumière de la présente description et des dessins. La portée de l'invention est définie par les revendications annexées.

EXEMPLE 1

10

15

20

25

30

35

Préparation d'une poudre de prolamines de blé (gliadines), à partir de blé entier broyé.

Du blé broyé et de l'éthanol à 99°, en une proportion of 1:5 (p/p) sont introduits dans une cuve de 1500 litres et agités pendant 5 à 7 heures, en utilisant un agitateur à hélice. Le mélange est ensuite filtré soirmeusement.

Le gâteau délipidé ainsi obtenu est extrait avec de l'éthanol à 80° dans une proportion de 1:6 (p/p) dans une cuve de 1500 litres en agitant jusqu'au lendemain avec un agitateur à hélice, à une température de 28 à 40°C. Le mélange est ensuite filtré en utilisant un filtre-presse.

Le nouveau gâteau ainsi obtenu est extrait de nouveau avec de l'éthanol à 80° dans une proportion de 1:5 (p/p) dans une cuve de 1500 litres en agitant jusqu'au lendemain avec un agitateur à hélice, à une température de 28 à 40° C. Le mélange est ensuite filtré en utilisant un filtre-presse.

Les filtrats sont combinés et concentrés sous vide jusqu'à évaporation complète de l'éthanol. De l'eau froide est ajoutée en une proportion de 1:3 (v/v) au concentrat contenant un mélange de prolamines de blé et d'eau. Après avoir laissé le mélange ci-dessus précipiter, on obtient une pâte humide.

Cette pâte humide est mélangée avec de l'acétone dans un rapport 1:5 (v/v), agitée vigoureusement (environ 3000 tr/min) pendant 20 à 40 minutes, puis filtrée sur Buchner.

Le gâteau de gliadines ainsi obtenu est rincé avec 3 5 volumes d'acétone, filtré sur Buchner sous vide, séché dans une étuve sous vide, broyé et micronisé.

Une fine poudre légèrement beige à beige est ainsi obtenue. Elle contient 75 à 90% de prolamines (méthode de Kjeldahl) et 1 à 2% de lipides. Sa composition en acides aminés est (% p/p) : arginine: 2,7; histidine: 2,3; lysine: 1,1; tyrosine: 3,2; tryptophane: 0,6; phénylalanine: 6,9; cystine: 2,6; thréonine: 2,1; sérine: 4,9; leucine: 6,5; méthionine: 1,7; acide aspartique: 1,3; isoleucine: 5,4; valine: 2,7; acide glutamique: 40,0; glycine: 0,5; alanine: 15 2,1; proline: 13,4.

EXEMPLE 2

20

Préparation d'un gel selon l'invention

30 à 35 g de la poudre de gliadines de l'exemple 1, appelée ci-après "gliadine", sont ajoutés en petites portions à 70 à 80 g d'une solution hydro-éthanolique (50°) chauffée à 42 à 48°C sous agitation vigoureuse jusqu'à obtention d'une dispersion homogène.

15 à 20 g des (glycosyl)céramides de blé purifiés décrits ci-dessus, appelés ci-après "céramides", sont ajoutés 25 à cette dispersion. L'agitation et le chaufffage à 42 à 48°C sont poursuivis pendant 20 à 40 minutes. Puis on laisse le mélange refroidir à la température ambiante sous agitation modérée.

Finalement, on obtient un gel brun clair à brun foncé 30 avec une viscosité de 800 à 1200 cp, et ayant la composition suivante (p/p) :

- teneur en gliadine : 27 à 30%;
- teneur en céramides : 1 à 2%.

EXEMPLE 3

35 <u>Preparation d'un gel selon l'invention, qui contient</u> du glycérol et du sorbitol comme plastifiants 20

Exemple 3a :

Un gel "mère" d'association est préparé comme suit :

- 1. Preparer 604,63 g d'une solution alcooolique (EtOH: H_2 0) à 50%.
- 5 2. Peser 272,08 g de poudre de gliadine et 12,09 g de poudre de céramides de céréales (pureté 50%).
 - 3. Ajouter les poudres de gliadine et de céramides dans la solution alcoolique sous agitation vigoureuse à 42 à 48°C.
 - 4. Peser séparément 33,25 g de glycérol (pureté 99%) et
- 10 77,94 g de sorbitol (pureté 70%) (proportion 3:7), mélanger dans un bécher pour obtenir une solution homogène.
 - 5. Ajouter la solution précédente au mélange obtenu à l'étape 3.

Exemple 3b :

Selon un autre mode de réalisation, un gel similaire peut être obtenu comme décrit à l'exemple 2 ci-dessus, si ce n'est que du glycérol et du sorbitol sont ajoutés ensemble avec la poudre de céramide dans des proportions telles que le gel ait la composition suivante (p/p):

- teneur en prolamine: 27 à 30%;
 - teneur en céramides: 1 à 2%;
 - teneur en glycérol: 2.5 à 5%;
 - teneur en sorbitol: 6 à 9%.

EXEMPLE 4

25 <u>Préparation d'un patch d'association gliadine-</u> céramides

La préparation d'un patch comprenant une association gliadine-céramides est décrite ci-dessous :

1. Préparation du mélange à base de l'association

30 gliadine-céramides

Une composition d'un tel mélange utilisé pour la préparation d'un dispositif pour l'application topique directement sur la peau est donnée dans le Tableau 1.

5

20

TABLEAU 1. Composition du mélange

COMPOSANT	QUANTITE % p/p
Gel de l'Exemple 3	89,08
Agent anti-acné	10,00
Phenonip® *	0,45
Sorbate de potassium	0,05
D,L-α-Tocophérol	0,42

^{*} Phenonip est un mélange de phénoxyéthanol, méthylparaben, éthylparaben, propylparaben et butylparaben.

La préparation du mélange à base de gliadine est comme suit:

Le sorbate potassium (0,05~g) est ajouté à un mélange d'agent anti-acné (10~g), de Phenonip (0,45~g) et de $D,L-\alpha$ -tocophérol (0,42~g) dissous dans de l'éthanol à 50%) et le tout est agité dans les conditions ambiantes jusqu'à ce que tous les ingrédients soient complètement dissous. Ce mélange est encore dissous dans une partie d'une portion de 89,08~g de gel (contenant, sur une base sèche, 73% de poudre de gliadine, 3% de poudre de céramides, 15% de sorbitol et 9% de glycérol) et agité pendant 15~min dans les conditions ambiantes, jusqu'à obtention d'un mélange homogène. Ensuite, le reste du gel est ajouté et le mélange est agité encore pendant 15~min. Le système est laissé de côté pendant une courte durée pour que les bulles d'air soient complètement éliminées.

2. <u>Coulage d'un adhésif synthétique sur la pellicule de renforcement</u>

En utilisant un dispositif de revêtement approprié

25 (outil carré Multi Clearance Applicator, commercialisé par

EYK gardner) avec un écartement de coulée de 5 mils (environ

130 µm), une couche d'un adhésif synthétique tel que du

WO 99/25326 20 PCT/FR98/02400

DuroTak 87-2353 est déposée en revêtement sur une pellicule de polyester siliconé et séchée dans une étuve à 70-75°C pendant 15 à 18 minutes. Une pellicule de polyéthylène basse densité est ensuite stratifiée sur la pellicule d'adhésif synthétique. Le système est mis de côté.

3. Préparation d'un revêtement d'association

En utilisant un dispositif de revêtement approprié (outil carré Multi Clearance Applicator, commercialisé par BYK gardner) avec un écartement de coulée de 5 mils (environ 130 µm), une couche du mélange obtenu à la section 1 est déposée en revêtement sur le site non siliconé d'une pellicule de polystirène et séchée dans une étuve à 60-62°C pendant 10 à 12 minutes.

Le stratifié contenant le mélange est ensuite stratifié avec le système décrit à la section 2, après avoir retiré la pellicule de polyéthylène.

Le stratifié multi-couche ainsi obtenu est découpé pour former un dispositif ayant toute taille et forme souhaitable.

Dans un mode de réalisation de la présente invention, on fait passer la couche amovible à travers le Flexomaster 1B (commercialisé par ALLIED GEAR) et on découpe des patchs circulaires de 0,5" (environ 1,3 cm) de diamètre en laissant la couche amovible non pénétrée. Des lignes de découpe 8 et de perforations 9 sont simultanément gravées selon le mode perpendiculaire. Comme montré à la figure 7a, les lignes de perforation sont gravées au milieu de l'écartement des dispositifs, tandis que les lignes de découpe sont gravées horizontalement sur les couches amovibles.

EXAMPLE 5

Préparation d'un patch d'association gliadinecéramides contenant un agent de blanchiment de la peau.

Le mélange utilisé dans cet exemple a la composition suivante :

20

25

TABLE 2. Composition du mélange

COMPOSANT	QUANTITE % p/p
Gel de l'Exemple 3	87,00
Etioline ¹	5,00
Gatuline Whitening ²	5,00
Palmitate d'ascorbyle	2,00
D,L-α-Tocophérol	1,00

- L' Etioline est un extrait de plante africaine (Matricarpe du genre Spermacocea), qui peut inhiber la tyrosinase, une enzyme responsable de la synthèse de la mélanine.
- La Gatuline whitening obtenue par fermentation des acides kojique et lactique, est un inhibiteur de la tyrosinase.

Le reste du processus est le même que dans l'exemple

EXEMPLE 6

Préparation d'un patch d'association gliadinecéramides contenant de l'anesthésique local

Le mélange utilisé dans cet exemple a la composition 15 suivante :

TABLEAU 3. Composition du mélange

COMPOSANT	QUANTITE
	% p/p
Gel de l'exemple 3	98,80
Lidocaïne HCl	1,00
Digluconate de	0,20
chlorhexidine	

Le reste du processus est le même que dans l'exemple 4.

20

5

EXEMPLE 7

Préparation d'un patch d'association gliadinecéramides contenant des agents de raffermissement/tension (lifting) de la peau

5 Le mélange utilisé dans cet exemple a la composition suivante :

TABLEAU 4. Composition du mélange

COMPOSANT	QUANTITE % p/p
Gel de l'exemple 3	89,09
Gatuline lifting 1	3,00
Palmitate de rétinyle	2,00
Gatuline RC 2	5,00
D,L-α-Tocophérol	0,17
Transcutol	0,74

10

- Gatuline lifting est un extrait végétal contenant des flavonoïdes, des tannins et une fraction protéique ayant des propriétés similaires de celles de la sérum albumine bovine.
- Gatuline RC est un extrait de bourgeons de hêtre contenant des flavonoïdes, des peptides tels que des phytostimulines et autres.

15

20

4.

Le reste du processus est le même que dans l'exemple

EXEMPLE 8

Préparation d'un patch d'association gliadinecéramides contenant un agent kératolytique

Le mélange utilisé dans cet exemple a la composition suivante :

TABLEAU 5. Composition du mélange

COMPOSANT	QUANTITE % p/p
Gel de l'exemple 3	99,50
Acide salicylique	0,50

Le reste du processus est le même que dans l'exemple

EXEMPLE 9

5 4.

Préparation d'un patch d'association gliadinecéramides pour le renouvellement de la peau

Une composition du mélange utilisé pour la 10 préparation d'un patch pour l'application topique sur la peau est donnée dans le Tableau 6.

TABLE 6. Composition du mélange

COMPOSANT	QUANTITE % p/p
Gel de l'exemple 3	98,58
Inhibiteur de la collagénase	0,20
Phenonip® *	0,75
Sorbate de potassium	0,05
D,L-α-Tocophérol	0,42

^{*} Phenonip est un mélange de phénoxyéthanol, méthylparaben, éthylparaben, propylparaben et butylparaben

Le reste du processus est le même que dans l'exemple

EXEMPLE 10

Préparation d'un patch d'association gliadinecéramides pour la cicatrisation des blessures

Une composition du mélange utilisé pour la 5 préparation d'un patch pour l'application topique sur la peau est donnée dans le Tableau 7.

TABLEAU 7. Composition du mélange

COMPOSANT	QUANTITE % p/p
Gel de l'exemple 3	92,58
Huile de Mastichinum	5,00
α-Bisabolol	1,20
Phenonip®	0,75
Sorbate de potassium	0,05
D,L α-Tocophérol	0,42

10

Le reste du processus est le même que dans l'exemple

Une autre composition pour la cicatrisation des blessures est présentée dans le tableau suivant :

15

4.

TABLEAU 8. Composition du mélange

COMPOSANT	QUANTITE % p/p
Gel de l'exemple 3	95,00
Iodure de povidone	5,00

EXEMPLE 11

Préparation d'un patch d'association gliadinecéramides contenant un agent de blanchiment de la peau.

Le mélange à base de gliadine utilisé dans cet 5 exemple a la composition suivante :

TABLEAU 9. Composition du mélange

COMPOSANT	QUANTITE
	% p/p
	(sur une base sèche)
Poudre de gliadine	59,87
Poudre de céramides	2,66
Sorbitol	17,14
Glycérol	7,33
Etioline	5,00
Gatuline Whitening	5,00
Palmitate d'ascorbyle	2,00
D,L-α-Tocophérol	1,00

10 Le reste du processus est le même que dans l'exemple 4.

EXEMPLE 12

Préparation d'un patch d'association gliadinecéramides contenant de l'anesthésique local

15 Le mélange à base de gliadine utilisé dans cet exemple a la composition suivante :

TABLEAU 10. Composition du mélange

COMPOSANT	QUANTITE
	% p/p
	(sur une base sèche)
poudre de gliadine	68,00
poudre de céramide	3,00
Sorbitol	19,50
Glycérol	8,30
Lidocaïne HCl	1,00
Digluconate de	0,20
chlorhéxidine	

Le reste du processus est le même que dans l'exemple

EXEMPLE 13

5 4.

Préparation d'un patch d'association gliadinecéramides contenant des agents de rafermissement/tension (lifting) de la peau

10 Le mélange à base de gliadine utilisé dans cet exemple a la composition suivante :

TABLEAU 11. Composition du mélange

COMPOSANT	QUANTITE
	% p/p
	(sur une base sèche)
poudre de gliadine	61,31
poudre de céramides	2,73
Sorbitol	17,55
Glycérol	7,50
Gatuline lifting	3,00
Palmitate de	2,00
rétinyle	
Gatuline RC	5,00
D,L-α-Tocophérol	0,17
Transcutol	0,74

Le reste du processus est le même que dans l'exemple

EXEMPLE 14

5 4.

Préparation d'un patch d'association gliadinecéramides contenant un agent kératolytique

Le mélange à base de gliadine utilisé dans cet 10 exemple a la composition suivante :

TABLEAU 12. Composition du mélange

COMPOSANT	QUANTITE		
	% p/p		
	(sur une base sèche)		
Poudre de gliadine	68,48		
Poudre de céramides	3,04		
Sorbitol	19,60		
Glycérol	8,38		
Acide salicylique	0,50		

Le reste du processus est le même que dans l'exemple 4.

EXEMPLE 15

Préparation d'un patch d'association gliadine-

5 céramides pour le renouvellement de la peau

Une composition du mélange utilisé pour la préparation d'un patch pour l'application topique sur la peau est donnée dans le Tableau 13.

10 TABLEAU 13. Composition du mélange

COMPOSANT	QUANTITE		
	% p/p		
	(sur une base sèche)		
Poudre de gliadine	67,84		
Poudre de céramide	3,02		
Sorbitol	19,42		
Glycérol	8,30		
Inhibiteur de	0,20		
collagénase			
Phenonip®	0,75		
Sorbate de potassium	0,05		
D,L-α-Tocophérol	0,42		

Le reste du processus est le même que dans l'exemple

EXAMPLE 16

4. 15

> <u>Préparation d'un patch d'association gliadine-</u> <u>céramides pour la cicatrisation des blessures</u>

Une composition du mélange utilisé pour la préparation d'un patch pour l'application topique sur la peau 20 est donnée dans le Tableau 14.

TABLEAU 14. Composition du mélange

COMPOSANT	QUANTITE		
	% p/p		
	(sur une base sèche)		
Poudre de gliadine	63,71		
Poudre de céramide	2,83		
Sorbitol	18,24		
Glycérol	7,80		
Huile de Mastichinum	5,00		
α-Bisabolol	1,20		
Phenonip®	0,75		
Sorbate de potassium	0,05		
D,L α-Tocophérol	0,42		

29

Le reste du processus est le même que dans l'exemple

5 4.

Une autre composition pour la cicatrisation des blessures est présentée dans le tableau suivant :

TABLE 15. Composition du mélange

COMPOSANT	QUANTITE		
	% p/p		
	(sur une base sèche)		
poudre de gliadine	65,38		
Poudre de céramide	2,91		
Sorbitol	18,71		
Glycérol	8,00		
Iodure de povidone	5,00		

REVENDICATIONS

- Association prolamines-lipides polaires végétaux dans laquelle les composants prolamines et lipides polaires végétaux sont présents dans des proportions telles que des pellicules stables puissent être obtenues avec cette association.
- 2. Association prolamines-lipides polaires végétaux selon la revendication 1, dans laquelle l'association est 10 sous la forme d'une formulation de gel hydro-alcoolique comprenant:
 - prolamines: de 20 à 40% p/p ;
 - lipides polaires végétaux : de 0,1 à 5% p/p ;
 - solution hydro-éthanolique (35 à 80°): qsp 100%.
- 3. Association prolamines-lipides polaires végétaux selon la revendication 2, dans laquelle la formulation de gel hydro-alcoolique consiste en :
 - prolamines de blé :environ 31% p/p ;
 - lipides polaires de blé : environ 1,3% p/p ;
 - solution hydro-éthanolique (50°) : gsp 100%.
 - 4. Association prolamines-lipides polaires végétaux selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, qui comprend en outre des agents plastifiants.
- 5. Association prolamine-lipides polaires végétaux 25 selon la revendication 4, dans laquelle l'association est sous forme d'un gel comprenant (p/p):
 - prolamines : 27 à 30% :
 - céramides : 1 à 2% :
 - glycérol: 2,5 à 5%;
 - sorbitol: 6 à 9%

20

- 6. Association prolamines-lipides polaires végétaux selon la revendication 4 ou 5, dans laquelle la formulation de gel hydro-alcoolique comprend en outre des substances actives.
- 35 7. Association prolamines-lipides polaires végétaux selon la revendication 6, dans laquelle les substances actives comprennent des agents thérapeutiques et des agents cosmétiques.

- 8. Association prolamines-lipides polaires végétaux selon l'une quelconque des revendications 1 à 7, dans laquelle la prolamine est une prolamine de blé, à savoir la gliadine.
- 9. Association prolamines-lipides polaires végétaux selon la revendication 8, dans laquelle la gliadine, sous forme de poudre, a la composition suivante (p/p) :

```
- prolamines: 75 à 90%;
```

- lipides: 1 à 4%;
- 10 sucres: 3 à 6% :
 - cendres à base de soufre: 2 à 5% :
 - humidité : 5 à 10%.
- 10. Association prolamines-lipides polaires végétaux selon l'une quelconque des revendications 1 à 9, dans 15 laquelle les lipides polaires végétaux contiennent une proportion élevée de céramides et de glycosylcéramides.
 - 11. Association prolamines-lipides polaires végétaux selon la revendication 10, dans laquelle les lipides polaires végétaux sont des lipides polaires de céréales, de préférence des lipides polaires de blé.
- 20 des lipides polaires de blé.
 - ${\bf 12.}\ {\tt Association\ prolamines-lipides\ polaires\ v\'eg\'etaux}$ selon la revendication 11, dans laquelle les lipides polaires de blé ont la composition suivante (p/p) :
- lipides polaires (glycolipides + phospholipides + 25 céramides + glycosylcéramides): 70 à 85%;
 - protéines: 4 à 7%;
 - lipides apolaires: 5 à 15%;
 - humidité : 1 à 3%.
- 13. Procédé pour la préparation de la formulation de 30 gel hydro-alcoolique selon l'une quelconque des revendications 2 à 12, comprenant :
 - le chauffage d'une solution hydro-éthanolique à une température de 42 à 48°C ;
- l'addition à cette solution de la quantité 35 correspondante de poudre de prolamines en petites portions, sous agitation vigoureuse jusqu'à obtention d'une dispersion homogène;

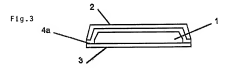
 l'addition à cette dispersion de la quantité correspondante de poudre de lipides polaires végétaux, éventuellement avec les additifs :

- l'agitation de la dispersion à une température de 5-42 à $48^{\circ}\mathrm{C}$ pendant 20 à 40 minutes ; et
 - l'abandon du mélange pour refroidir à la température ambiante, sous agitation modérée.
- 14. Pellicule comprenant l'association prolamineslipides polaires végétaux selon l'une quelconque des 10 revendications 1 à 12.
 - 15. Patch comprenant l'association prolamines-lipides polaires végétaux selon l'une quelconque des revendications l à 12.
- 16. Aérosol comprenant l'association prolamines-15 lipides polaires végétaux selon l'une quelconque des revendications 1 à 12.
 - 17. Application de la pellicule selon la revendication 14, dans le domaine des produits pharmaceutiques et des produits cosmétiques
- 20 18. Application de la pellicule selon la revendication 14 en tant que support ou vecteur pour des substances actives dans le domaine des produits pharmaceutiques et des produits cosmétiques.
- 19. Application du patch selon la revendication 15, 25 dans le domaine des produits pharmaceutiques et des produits cosmétiques.
 - 20. Application du patch selon la revendication 15, en tant que support ou vecteur pour des substances actives dans le domaine des produits pharmaceutiques et des produits cosmétiques.

- 21. Application de l'aérosol selon la revendication 16, dans le domaine des produits pharmaceutiques et des produits cosmétiques.
- 22. Application de l'aérosol selon la revendication 35 16, en tant que support ou vecteur pour des substances actives dans le domaine des produits pharmaceutiques et des produits cosmétiques.

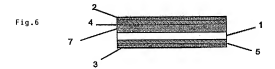


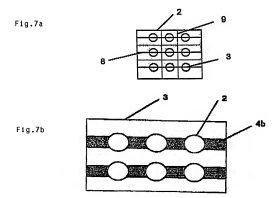












INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter anal Application No. PCT/FR 98/02400

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 6 A61K9/70 A61K7/48

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

X Further documents are listed in the continuation of box C.

Category 3	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
P,X	FR 2 761 890 A (GREDECO) 16 October 1998	1,4,6-8, 11,14, 15,17-20
	see the whole document see page 1, line 32 - line 40 see page 2, line 24 - line 32	13,17 20
A	WO 96 21462 A (EUROPLANAIRE) 18 July 1996 cited in the application see claims 1-9	1-22
A	FR 2 710 649 A (GERMINAL (SARL)) 7 April 1995 see claims 1-16	1-22
A	DE 44 04 977 A (NEW STANDARD GMBH) 24 August 1995 see claims 1-6	1-22

Special categories of cited documents :	"T" later document published after the international filing date
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance	T ⁿ later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention.
"E" earlier document but published on or after the international filing date	"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another	involve an inventive step when the document is taken alone
citation or other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means	document is combined with one or more other such docu- ments, such combination being obvious to a person skilled
"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	in the art.
	"&" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
16 February 1999	25/02/1999
Name and mailing address of the ISA	Authorized officer
European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.	Panz V
Fax: (+31-70) 340-3016	Benz, K

Patent family members are listed in annex.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte onal Application No PCT/FR 98/02400

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. Α WO 91 15117 A (BASIC BIO SYSTEMS, INC.) 1-22 17 October 1991 see claims 1,11-13,21 Α EP 0 704 200 A (L' ORÉAL) 3 April 1996 1-22 see claim 1

			1 101/1	R 98/02400
Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
FR 2761890	Α	16-10-1998	NONE	
WO 9621462	A	18-07-1996	FR 2729296 A EP 0804225 A JP 10511944 T	19-07-1996 05-11-1997 17-11-1998
FR 2710649	Α	07-04-1995	NONE	
DE 4404977	A	24-08-1995	NONE	
WO 9115117	А	17-10-1991	AT 175131 T AU 1638597 A AU 651342 B AU 7657491 A AU 674451 B AU 7741694 A CA 2079900 A DE 69130706 D EP 0523184 A JP 2544268 B US 5399350 A US 5589195 A	15-01-1999 12-06-1997 21-07-1999 30-10-1991 19-12-1996 19-01-1995 06-10-1993 11-02-1999 20-01-1993 16-10-1996 21-03-1996 21-03-1996 21-03-1996
EP 704200	Α	03-04-1996	FR 2725130 A AT 155677 T BR 9504727 A CA 2158622 A CN 1129558 A DE 69500457 D DE 69500457 D ES 2109062 T HU 73034 A JP 2746552 B JP 8113511 A PL 310714 A US 5830481 A	05-04-1996 15-08-1996 30-03-1996 30-03-1996 28-08-1997 04-12-1997 01-01-1998 28-06-1996 06-05-1998 07-05-1998 01-04-1996

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Den 3 Internationale No PCT/FR 98/02400

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 A61K9/70 A61K7/48

Seion la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois seion la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 6 A61K

Documentation consultee autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
Р,Х	FR 2 761 890 A (GREDECO) 16 octobre 1998	1,4,6-8, 11,14, 15,17-20
	voir le document en entier	15,17-20
i	voir page 1, ligne 32 - ligne 40	
	voir page 2, ligne 24 - ligne 32	
A	WO 96 21462 A (EUROPLANAIRE) 18 Juillet 1996 cité dans la demande voir revendications 1-9	1-22
A	FR 2 710 649 A (GERMINAL (SARL)) 7 avril 1995	1-22
	voir revendications 1-16	
ĺ	 -/	
ļ	-/	
ŀ		

A Total and and and an open that this de la library des appendiction	X Les documents de families de prevets sont indiques en annexe		
"A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent "E" document antérique, mars publié à la date de déndé international	"T" document utiténeur publié après la date de dépôt infernational ou la date de priorité et n'apparlemenant pas à l'état de la technique pertinent, mais céé pour comprendre le principe ou la révoire constituant la base de l'invention		
*L° document pouvant jeter un doute sur une reveratication de promée ou ceté pour distemmer la daté de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) *O° document se référant à une divulgation crale, à un usage, à une exposition out lous autres moyens *P° document publie eavant la daté de dépôt internationat, mais	"X" document particul\u00e4rement partient. Invention revendqueen en peut etre considérée comme houvelle outorme mipiquant une adurté en considérée comme houvelle outorme mipiquant une adurtée manurée par report particulés au document considére les descriptions de l'un description de l'un d		
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expedition du présent rapport de recherche internationale		
16 février 1999	25/02/1999		
Nom et adresse postale de l'administration chargee de la recherche international Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentisan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2240, Tx. 31 651 epo nl,			
Fax: (+31-70) 340-3016	Benz, K		

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Den = Internationale No PCT/FR 98/02400

		98/02400				
	(suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS					
Categorie 3	identification des documents cités, avec.le cas échéant, l'indicationdes passages pertinents	no. des revendications visées				
A	DE 44 04 977 A (NEW STANDARD GMBH) 24 août 1995 voir revendications 1-6	1-22				
A	WO 91 15117 A (BASIC BIO SYSTEMS, INC.) 17 octobre 1991 voir revendications 1,11-13,21	1-22				
A	EP 0 704 200 A (L' ORÉAL) 3 avril 1996 voir revendication 1	1-22				

---- -- WOLLENGTE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs and membres de familles de brevets

PCT/FR 98/02400

					I CITTI	30/02400
	ument brevet cit oport de recherc		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(Date de publication
FR	2761890	Α	16-10-1998	AUCUN		
WO	9621462	A	18-07-1996	FR 272929 EP 080422 JP 1051194	5 A	19-07-1996 05-11-1997 17-11-1998
FR	2710649	Α	07-04-1995	AUCUN		
DE	4404977	A	24-08-1995	AUCUN		
WO	9115117	А	17-10-1991	AT 17513 AU 163859 AU 65134 AU 7765749 AU 67445 AU 774169 CA 207990 DE 6913070 EP 052318 JP 254426 US 539935 US 552269 US 558919	7 A 2 B 1 A 1 B 4 A 0 A 6 D 4 A 8 B 0 A	15-01-1999 12-06-1997 21-07-1994 30-10-1991 19-12-1996 19-01-1995 06-10-1991 11-02-1999 20-01-1993 16-10-1996 21-03-1995 22-04-1997 31-12-1996
EP	704200	A	03-04-1996	FR 272513 AT 15567 BR 950472 CA 215862 CN 112955 DE 6950045 ES 210906 HU 7303 JP 274655 JP 811351 PL 31071 US 583048	7 T 7 A 2 A 8 A 7 D 7 T 2 T 4 A 2 B 1 A	05-04-1996 15-08-1997 08-10-1996 30-03-1996 28-08-1996 28-08-1997 04-12-1997 01-01-1998 28-06-1996 01-04-1996 01-04-1996 03-11-1998